```
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
 (c) 2004 THOMSON DERWENT. All rts. reserv.
 009550754
 WPI Acc No: 1993-244301/ 199331
 XRAM Acc No: C93-108809
   Prostacyclin and carbacyclin derivs. for treating multiple sclerosis -
   inhibit the synthesis of TNF at the TNF messenger RNA level
 Patent Assignee: SCHERING BERLIN & BERGKAMEN AG (SCHD ); SCHERING AG (SCHD
 Inventor: BLITSTEIN-WILLINGER E
 Number of Countries: 019 Number of Patents: 004
 Patent Family:
 Patent No
             Kind
                     Date
                             Applicat No
                                           Kind
                                                   Date
 DE 4202665
               A1 19930729 DE 4202665
                                            A 19920128 199331 B
 WO 9314761
               A1
                    19930805 WO 93DE13
                                             A
                                                19930109
 EP 624091
                    19941117 EP 93901628
               A1
                                             Α
                                                 19930109
                             WO 93DE13
                                             Α
                                                 19930109
US 5506265
               Α
                    19960409 WO 93DE13
                                                 19930109
                                                           199620
                             US 94284527
                                                 19941206
Priority Applications (No Type Date): DE 4202665 A 19920128
 Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                        Main IPC
                                     Filing Notes
DE 4202665
            A1 3 A61K-031/557
WO 9314761
              A1 G
                    9 A61K-031/557
   Designated States (National): CA US
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL
   PT SE
EP 624091
              A1 G
                       A61K-031/557 Based on patent WO 9314761
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC
   NL PT SE
US 5506265 __ A __ 3 A61K-031/19
                                   Based on patent WO 9314761
Abstract (Basic): DE 4202665 A
        Use of prostacyclin and carbacyclin derivs. to treat multiple
    sclerosis is claimed.
         USE/ADVANTAGE - The prostacyclin and carbacyclin derivs. inhibit
    the synthesis of TNF at the TNF messenger RNA level. They are thus
    therapeutics of monoclonal antibodies which are directed only against
    TNF which is already present, and can also be used prophylaterally when
    the monoclonal antibodies are not involved. The prostacyclin and
    carbacyclin derivs. have considerably fewer side effects than PGE2
    previously used, which causes fever increased construction of the
    smooth muscles and acts as an abortive
        Dwg.0/0
Abstract (Equivalent): US 5506265 A
        A method of treating multiple sclerosis in a patient in need of
    such treatment comprising administering to the patient an effective
    amount of a prostacyclin or a carbacyclin compound.
        Dwq.0/0
Title Terms: PROSTACYCLIN; CARBACYCLIN; DERIVATIVE; TREAT; MULTIPLE;
  SCLEROSIS; INHIBIT; SYNTHESIS; TNF; TNF; MESSAGE; RNA; LEVEL
Derwent Class: B05
International Patent Class (Main): A61K-031/19; A61K-031/557
International Patent Class (Additional): C07C-069/76; C07C-321/00
File Segment: CPI
```

Abstract for ANT



® Offenlegungsschrift

® DE 42 02 665 A 1

(51) Int. Cl. 5: A 61 K 31/557



Aktenzeichen: ② Anmeldetag:

P 42 02 665.2

(43) Offenlegungstag:

28. 1.92

PATENTAMT

29. 7.93

(71) Anmelder:

Schering AG Berlin und Bergkamen, 1000 Berlin, DE

72 Erfinder:

Blitstein-Willinger, Eveline, Dr., 1000 Berlin, DE

^(🕯) Prostacyclin- und Carbacyclinderivate als Mittel zur Behandlung von multipler Sklerose

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von Prostacyclin- und Carbacyclinderivaten zur Herstellung eines Mittels zur Behandlung von multipler Sklerose.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Mittel zur Behandlung von multipler Sklerose, eine primär entzündliche Erkrankung des zentralen Nervensystems mit herdförmiger Demyelinisierung.

Die Mittel enthalten Prostacyclin- und Carbacyclinderivate und übliche Hilfs- und Trägerstoffe. Die Erfindung betrifft auch die Verwendung dieser Prostacyclin-

Aus EP 11 591, EP 55 208, EP 99 538, EP 1 19 949 und EP 84 856 sind bereits pharmakologische Wirkungen der Prostacyclin- und Carbacyclinderivate bekannt, die sich hauptsächlich auf die cardiovaskuläre und throm- 15 boaggregationshemmende Wirkung zurückführen lassen. Es wurde gefunden, daß Prostacyclin- und Carbacyclinderivate enthaltende Mittel zur Behandlung der multiplen Sklerose, die mit unterschiedlicher neurologischer Symptomatologie mit primär schubförmigem 20 Verlauf, partieller Rückbildung aber mit chronischer Progredienz einhergeht, geeignet sind.

Es können auch die Salze dieser Prostacyclin- und Carbacyclinderivate mit physiologisch verträglichen Basen und deren \u03b3-Cyclodextrinclathrate zur Behand- 25 lung der genannten Krankheit eingesetzt werden.

Die multiple Sklerose hat stets einen chronischen, rezidivierenden Verlauf. Die Assoziierung mit immunologischem Defekt läßt sich sowohl auf die T-Zell Ebene (W.W. Tourtellotte et al., J. Neuroimmunol 1988; 30 20:217-27) als auch auf die B-Zell Ebene zurückführen (B.H. Waksman et al.; Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 1984, 175:282-94). In den aktiven Herden im Hirn wurden histologisch, meist perivasculär angeordnete, dichte zelluläre Infiltrate bestehend aus Lymphozyten und Makro- 35 gen, koronarer Thrombose, des Herzinfarkts, periphephagen und bei gleichzeitiger selektiver Demyelinisierung (später gliöse Narbenbildung) beschrieben (S.L. Hauser et al.; Ann Neurol 1968, 19:578-87).

Beide Zelltypen sezernieren Tumor Necrosis Factor (TNFα), ein Zytokin, das ein wichtiger Mediator bei 40 primär entzündlichen Erkrankungen einschließlich der im ZNS-Bereich ist (M.M. Mustafa et al.; Pediatr. Infect Dis. J. 1989; 8:907-7; M.M. Mustafa et al.; J. Pediatr. 1989; 115:208-13; M. Mintz et al.; Am. J. Dis. Child 1989; 143:771-4).

KW. Selmaj et al.; Ann. Neurol. 1988; 23:339-46 berichten, das TNFα eine selektive Zytotoxizität gegenüber den Oligodendrozyten und der Myelinscheide "in vitro" induzieren kann. Eine klinische Studie an 32 Patienten (M.K. Sharif et al.; New Engl. J. of Med. Vol. 325, 50 7476-470) zeigt, daß eine erhöhte TNF-Synthese intrathekal bei Patienten mit M.S. stattfindet und, daß die TNFa-Spiegel des Cerebrospinal-Liquors mit dem Schweregrad und Progredienz der Erkrankung korre-

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß die genannten Prostacyclin- und Carbacyclinderivate die Synthese von TNF auf der Stufe der TNF-messenger-RNA dosisabhängig hemmen.

Prosta- und Carbacycline hemmen die TNF-Synthese 60 auf mRNA-Ebene. Sie sind damit als Therapeutika den monoklonalen Antikörpern vorzuziehen, die nur gegen bereits vorhandenes TNF gerichtet sind. Die monoklonalen Antikörper wirken nur auf das bereits sezernierte TNF. Die gebildeten TNF-aTNF-Immunkomplexe 65 den Mitteln dienen. müssen wiederum abgebaut werden, was zu klinischen Komplikationen führen kann. Außerdem können die genannten Prosta- und Carbacycline prophylaktisch bei

diesen Erkrankungen eingesetzt werden, was für die monoklonalen Antikörper nicht in Frage kommt.

Gegenüber PGE₂ liegt der Vorteil der neuen Mittel in der deutlichen Reduktion von Nebenwirkungen. PGE2 erzeugt z. B. selbst Fieber, führt zu erhöhter Konstriktion der glatten Muskulatur und wirkt obendrein abortiv. Die neuen Mittel wirken dagegen Gefäß-protektiv und antiödematös.

Als besonders geeignete Prostacyclin- und Carbacyund Carbacyclinderivate zur Herstellung der genannten 10 clinderivate erweisen sich Iloprost, Cicaprost, Eptaloprost, Beraprost und Ciprosten.

Zur Salzbildung mit den freien Säuren sind anorganische und organische Basen geeignet, wie sie dem Fachmann zur Bildung physiologisch verträglicher Salze bekannt sind. Beispielsweise seien genannt: Alkalihydroxide, wie Natrium- und Kaliumhydroxid, Erdalkalihydroxide, wie Calciumhydroxid, Ammoniak, Amine, wie Ethanolamin, Diethanolamin, Triethanolamin, N-Methylglycamin, Morpholin, Tris-(hydroxymethyl)-methylamin usw. Die \u03b3-Cyclodextrinclathrat-Bildung erfolgt entsprechend EP 2 59 468.

Die Herstellung der genannten Prostacyclin- und Carbacyclinderivate wird detailliert in EP 11 591, 55 208, 1 19 949, 99 538 und 84 856 beschrieben.

In diesen Patentschriften werden für die Prostacyclinund Carbacyclinderivate folgende pharmakologischen Eigenschaften beschrieben:

Senkung der peripheren arteriellen und koronaren vaskulären Widerstandes, Inhibierung der Thrombozytenaggregation und Auflösung von Plättchenthromben, myocardiale Zytoprotektion; Senkung des systemischen Blutdrucks ohne zugleich Schlagvolumen und koronare Durchblutung zu senken; Behandlung von Schlaganfall, Prophylaxe und Therapie koronarer Herzerkrankunrer Arterienerkrankungen, Arteriosklerose und Thrombose, Therapie des Schocks, Inhibierung der Bronchokonstriktion, Inhibierung der Magensäuresekretion und Zytoprotektion der Magen- und Darmschleimhaut; antiallergische Eigenschaften, Senkung des pulmonalen vaskulären Widerstandes und des pulmonalen Blutdrukkes, Förderung der Nierendurchblutung, Anwendung an Stelle von Heparin oder als Adjuvans bei der Dialyse oder Hämofiltration, Konservierung von Blutplasmakonserven, besonders von Blutplättchenkonserven, Inhibierung von Geburtswehen, Behandlung von Schwangerschaftstoxikose, Erhöhung der zerebralen Durchblutung und Antiproliferation.

Die für die genannten Prostacyclin- und Carbacyclinderivate neuen pharmakologischen Eigenschaften werden nicht beschrieben und stehen auch in keinem direkten Zusammenhang mit den in den EP-Patentschriften beschriebenen Wirkungen.

Die Dosis der Verbindungen ist 1-1500 µg/kg/Tag. 55 wenn sie am menschlichen Patienten verabreicht werden. Die Einheitsdosis für den pharmazeutischen akzeptablen Träger beträgt 0,1 - 100 mg.

Die Dosierung einer i.v.-Verabreichung als Dauerinfusion in üblichen wäßrigen Lösungsmitteln, z.B. 0,9% iger NaCl-Lösung, erfolgt vorzugsweise in Dosierungen zwischen 0,1 ng/kg/min und 0,1 μg/kg/min.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe sollen in Verbindung mit den in der Galenik bekannten und üblichen Hilfsstoffen z. B. zur Herstellung von cerebral wirken-

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Mittel, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man in an sich bekannter Weise 5

die bei cerebralen Komplikationen wirkenden Verbindungen mit den an sich bekannten Hilfs- und Trägerstoffen in eine galenische Formulierung bringt.

Beispiel 1

In vitro Versuche zeigen, daß Iloprost die durch 50 µg/ml Lipopolysaccharid (LPS) induzierte TNF-Produktion der NMRI-Mäuse-Peritonealmakrophagen dosisabhängig hemmt (Abb. 1, 2).

Durch intraperitoneale Injektion von 2% Stärkelösung wird in NMRI-Mäusen eine lokale sterile Entzündung gesetzt. Nach 3-5 Tagen werden die Tiere getötet und die Makrophagen gewonnen. Die nicht adhärenten Zellen werden abgetrennt.

Zur Aktivierung der Makrophagen wird LPS in den Konzentrationen von 1,5 µg und 50 µg/ml benutzt.

Als TNF-Assay wird die TNF-sensitive Zellinie WE-HI 164 (im Handel zu erhalten) verwendet. Das Ausmaß der Zellyse von WEHI 164 ist proportional zur vorhandenen Menge an TNF. In 96 Napfflachbodenmikrotiter-Platten werden die Kulturüberstände und Seren in einer Verdünnungsreihe austitriert. Eine Titrationsreihe mit TMU-TNF wird als Standard benutzt.

Die Zahl der überlebenden Zellen wird anhand des 25 kolorimetrischen MTT-Testes bestimmt. Die Berechnung wird durch den Vergleich mit der Standardtitrationsreihe von TMU-TNF mittels der Probitanalyse durchgeführt.

Der Test erlaubt eine Bestimmung von bis zu 0,5 U/ml $_{30}$ TNF. Durch Zugabe eines anti-TNF-Antiserums kann zwischen TNF α und TNF β differenziert werden.

Beispiel 2

Die Serum-TNF-Spiegel der unbehandelten und der mit Iloprost behandelten Mäuse werden untersucht.

Iloprost hemmt signifikant die TNF-Spiegel im Serum auch noch 4 Tage nach der letzten Injektion.

Beispiel 3

Iloprost (1000-0,01 ng/ml) hemmt die durch LPS induzierte TNF-Produktion der humanen peripheren Makrophagen.

Diese Hemmung ist auch dann noch zu erzielen, wenn Iloprost 3 Stunden nach der LPS-Gabe zugegeben wird.

Patentansprüche

 Verwendung von Prostacyclin- und Carbacyclinderivaten zur Herstellung eines Mittels zur Behandlung von multipler Sklerose.

2. Mittel zur Behandlung von Krankheiten gemäß Anspruch 1, enthaltend Prostacyclin- oder Carbacyclinderivate und übliche Hilfs- und Trägerstoffe.

3. Verwendung der Prostacyclin- und Carbacyclinderivate Iloprost, Cicaprost, Eptaloprost, Beraprost und Ciprosten zur Herstellung eines Mittels gemäß Anspruch 1.

65

40

- Leerseite -